WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Būro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: C07C 233/22, A61K 31/165 C07C 235/34, 233/29, 275/28 C07D 209/26, 213/82, C07C 237/20

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: (43) Internationales

WO 93/04035

A1

Veröffentlichungsdatum:

4. März 1993 (04.03.93)

(I)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/01821

(22) Internationales Anmeldedatum: 10. August 1992 (10.08.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 26 662.5

13. August 1991 (13.08.91) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEH-RINGER MANNHEIM GMBH [DE/DE]; Sandhoferstr. 116, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DRECKMANN-BEH-RENDT, Bruno [DE/DE]; Dürerstr. 53, D-6800 Mannheim 1 (DE). HECK, Reinhard [DE/DE]; Ulmenweg 12, D-6718 Grünstadt 3 (DE). DRESEL, Alois [DE/DE]; Mozartstr. 1, D-6905 Schriesheim (DE). MICHEL, Helmut [DE/DE]; Ziegelgasse 2A, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(74) Anwälte: WEBER, Manfred usw.; Boehringer Mannheim GmbH, Sandhoferstr. 116, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, CA, CS, FI, HU, JP, KR, NO, PL, RO, RU, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: NEW 3,5-DI-TERT.BUTYL-4-HYDROXYPHENYL DERIVATIVES, METHODS OF PREPARING THEM AND DRUGS CONTAINING THEM

(54) Bezeichnung: NEUE 3,5-DI-TERT.BUTYL-4-HYDROXYPHENYL-DERIVATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTEL-LUNG UND ARZNEIMITTEL

(57) Abstract

Described are compounds of formula (I), in which A is a valency bond or a straight or branched alkyl chain

with 1 to 5 C-atoms; X is an -NR-CO (amide) or -NR-CO-NR- (urea) group in which R is a hydrogen atom or a C₁-C₄ alkyl group; and Y is a straight or branched, saturated or unsaturated hydrocarbon chain with 1 to 6 C-atoms (which may be substituted by an aryl, hetero-aryl, aryloxy or arylthio group), a C₃-C₆ cycloalkyl group or an aryl group, whereby the aryl or hetero-aryl group may be substituted in any possible positions on the ring with one to three CN, hydroxymethyl, methylenedioxy, halogen, trifluoromethyl, C₁-C₄ alkyl, amino, C₁-C₄ acylamino, di-(C₁-C₄)-alkylamino, hydroxy, C₁-C₄ alkoxy, carboxy, oxyacetic acid ethyl ester or nitro groups, with the provision that Y may only be an unsubstituted phenyl group when A is anything other than -CH₂- or -CH₂-CH₂, as well as the pharmacologically acceptable salts of such compounds. The invention also concerns methods of preparing such compounds, and drugs containing them for the treatment of metabolic disorders.

(57) Zusammenfassung

Verbindungen der Formel (I), in der A Valenz, eine gerade oder eine verzweigte Alkylkette mit 1 bis 5 C-Atomen; X eine -NR-CO-(Amid) oder eine -NR-CO-NR-(Harnstoff) Gruppe, in der R ein Wasserstoffatom oder einen C1-C4-Alkylrest darstellt, und Y eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Kohlenwasserstoffkette mit 1 bis 6 C-Atomen, die durch einen Aryl-, Hetaryl-, Aryloxy- oder Arylthio-Rest substituiert sein kann, einen C₃-C₆-Cycloalkyl-, oder einen Arylrest darstellt, wobei der betreffende Aryl- bzw. Hetarylrest jeweils ein bis dreifach in allen möglichen Positionen am Ring durch CN, Hydroxymethyl, Methylendioxy-, Halogen, Tri-fluormethyl, C1-C4-Alkyl, Amino, C1-C4-Acylamino, Di-(C₁-C₄)-alkylamino, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Carboxyl, Oxyessigsäureethylester oder Nitro substituiert sein kann, bedeuten, mit der Maßgabe, daß Y nur unsubstituiertes Phenyl bedeutet, wenn A eine andere Bedeutung als -CH2- oder -CH2-CH2hat, sowie deren pharmakologische unbedenkliche Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung und Arzneimittel, die diese Verbindungen enthalten, zur Behandlung von Stoffwechselerkrankungen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	F1 FR	Finnland Frankreich	MR MW	Mauritanien Malawi
AU BB	Australien Barbados	GA	Gabon	NL	Niederlande
BE	Belgien	GB GN	Vereinigtes Königreich	NO NZ	Norwegen Neusceland
BF BG	Burkina Faso Bulgarien	GR	Guinea Griechenland	PL	Polen
BJ BR	Benin Brasilien	HU IE	Ungarn Irland	PT RO	Portugal Rumänien
CA	Kanada	IT JP	Italien	RU SD	Russische Föderation Sudan
CF CG	Zentrale Afrikanische Republik Kongo	KP	Japan Demokratische Volksrepublik Korea	SE SK	Schweden Slowakischen Republik
CH CI	Schweiz Côte d'Ivoire	KR Li	Republik Korea Liechtenstein	SN	Senegal
CM	Kamerun	LK LU	Sri Lanka Luxemburg	SU TD	Soviet Union Tschad
CS CZ	Tschechoslowakei Tschechischen Republik	MC	Monaco	TG	Togo Ukraine
DE DK	Deutschland Dänemark	MG ML	Madagaskar Mali	UA US	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Spanien	MN	Mongolci		

Neue 3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxyphenyl-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und Arzneimittel

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Di-tert.-butyl-hydroxyphenyl-derivate (BHT-Derivate) der allgemeinen Formel I

in der

WO 93/04035

- A Valenz, eine gerade oder eine verzweigte Alkylkette mit 1 bis 5 C-Atomen
- X eine -NR-CO- (Amid) oder eine -NR-CO-NR-(Harnstoff) Gruppe, in der R ein Wasserstoffatom oder einen C_1-C_4 -Alkylrest darstellt,

und

eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Kohlenwasserstoffkette mit 1 bis 6 C-Atomen, die durch einen Aryl-, Hetaryl- Aryloxy-, oder Arylthio-rest substituiert sein kann, einen C3-C6-Cycloalkyl-, oder einen Arylrest darstellt, wobei der betreffende Aryl- bzw. Hetarylrest jeweils ein bis dreifach in allen möglichen Positionen am Ring durch CN, Hydroxymethyl, Methylendioxy-, Halogen, Tri-fluormethyl, C1-C4-Alkyl, Amino, C1-C4-

Acylamino, $Di-(C_1-C_4)$ -alkylamino, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkoxy, Carboxyl, Oxy-essigsäureethylester oder Nitro subsitutiert sein kann,

bedeuten,

mit der Maßgabe, daß Y nur unsubstituiertes Phenyl bedeutet, wenn A eine andere Bedeutung als $-CH_2-$ oder $-CH_2-$ CH₂- hat,

sowie deren pharmakologische unbedenkliche Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung und Arzneimittel, die diese Verbindungen enthalten.

Als "Brücke" A steht bevorzugt, die $-CH_2-$, $-CH_2-CH_2-$, $-(CH_2)_3-$, $-CH_2-CH-$, bzw. die $-CH_2-C(CH_3)_2-$ Gruppe.

 CH_3

In der Carbonamidgruppe, in welcher der Hydroxyphenylrest über die "Brücke" A mit dem Amidstickstoff verbunden ist, bzw. in der Harnstoffgruppierung X stellt R bevorzugt ein Wasserstoffatom bzw. eine Methylgruppe dar.

Für Y ist der Benzyl, Phenethyl, Styryl-, der Phenyl und der Naphthylrest bevorzugt, deren Aromaten ihrerseits in allen Positionen ein bis dreifach, bevorzugt durch CN, Fluor, Chlor, Hydroxymethyl, Methyl, Trifluormethyl, Methoxy, Nitro, Hydroxy, Dimethylamino, Methylendioxy, Oxyessigsäureethylester, Carboxyl, 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Pyridazyl, Pyrimidinyl, Pyrazyl oder 2-Indolyl substituiert sein kann. Als bevorzugter Hetarylrest gilt der 2-Furyl, 2-Thienyl, 2-Pyrryl, 2-Pyridyl, sowie der 3-Indolylrest.

Strukturell analoge Verbindungen finden als Zusätze bei Polymerisationsreaktionen Anwendung (vgl. U.S.-Pat. 4,152,319, U.S.-Pat. 3,780,103)

Als antihyperlipidaemisch ist 3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxy-acetanilid (ZA 7401080) bekannt.

Ebenso sind die konstitutionsisomeren Amide in dem EP-A 407 200 als Antihyperlipidaemica beschrieben.

$$+CH=CH-CO-N$$
 R_2

Weitere antioxidativ wirkende Verbindungen sind in dem EP-A 407 200 beschrieben.

Bekannt ist bereits das N-(3,5-Di-tert.-butyl-4-hydroxy)-phenethyl-benzoesäureamid, J.Am.Chem.Soc. <u>84</u>, 1629 (1962), jedoch sind in dieser Arbeit nur physikalisch-chemische Eigenschaften der genannten Verbindung beschrieben.

Verbindungen mit zwei BHT-Resten, die ebenfalls antioxidativ wirken, sind in EP-A 404 039 beschrieben.

In einer russischen Arbeit ist der N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxy)methyl-N'-phenylharnstoff als Treibstoffzusatz beschrieben, Nefthekhimiya 27(5), 703.

Die Verbindungen I der vorliegenden Erfindung verfügen über eine starke Antioxidantienaktivität. Die Lipophilie dieser Antioxidantiengruppe bedingt, daß die Verbindungen sich im atherogenen low-density lipoprotein (LDL) anreichern und die sensitiven Bestandteile des LDL wirksam gegen reaktive Sauerstoffspezies schützen. Damit wird aber der LDL-Influx in die

- 4 -

makrophagozytaren Schaumzellen deutlich abgebremst; denn die pathologisch gesteigerte Aufnahme von atherogenem LDL in den Atheromzellen setzt dessen oxidative Modifikation voraus.

Antioxidantien sind Substanzen, die - allgemein gesehen - eine erhebliche Verzögerung der oxidativen Vorgänge bei einem zu schützenden Produkt bewirken. Ein potent antiatherosklerotisch wirksames Antioxidans ist Probucol R, das eine hypolipidämische Wirkung bei verschiedenen Tierspezies und am Menschen hat. Es ist ein sterisch gehindertes Alkylphenol, das im LDL akkumuliert. Im Tierversuch wurde gezeigt, daß Probucol die oxidative Modifikation von LDL in der Arterienwand blockiert und die Atherombildung direkt aufgrund der Antioxidansaktivität verhindert (D. Steinberg et al., Amer. J. Cardiol. 57, 16 M (1986).

Nachteile von Probucol ^R liegen in der geringen Resorption der Substanz, sowie in der extrem langen Verweildauer im Körpergewebe; die Ausscheidung von Probucol erfolgt hauptsächlich über die Faeces (vgl. M.N. Cayen, Pharmacol. Ther. 29, 157 (1985)).

Ferner senken Verbindungen der Formel I die Plasmalipide indem sie die intestinale Cholesterinresorption blockieren, in Konsequenz den intrahepatischen Pool des freien Cholesterins reduzieren und die Sektretion der nahrungsabhängigen Lipoproteine aus der Leber in das Plasma entsprechend vermindern. Die Inhibition der Cholesterinresporption beruht auf einer Hemmung der Acyl-Coenzym A: -cholesterintransferase (ACAT) Reaktion. In den Enterozyten katalysiert ACAT die Veresterung des Cholesterins, die notwendig ist, um Cholesterin in Chylomikronen einzupacken und über Darmlymphe und den Ductus thoracicus in das zirkulierende Blut einzuführen.

WO 93/04035

Die Substanzen verfügen über eine gute Resorption und inhibieren die ACAT abhängige Veresterung des freien Cholesterins nicht nur in den Enterozyten, sondern auch in den Zellen des Atheroms selbst. Sie verhindern dadurch deren schaumzellige Degeneration infolge Überladung mit Cholesterinester.

Di-tert.butyl-Phenolderivate der Formel I können nach an sich bekannten Syntheseverfahren erhalten werden, beispielsweise durch Umsetzung eines Amins der Formel II mit einer Carbonsäure, bzw. eines Derivats einer Carbonsäure der allgemeinen Formel III

$$HO - \begin{array}{c} O \\ -A - NHR \\ \end{array} + \begin{array}{c} O \\ Y - C - Z \end{array} \longrightarrow I$$

$$III \qquad \qquad III$$

in denen A, R und Y die in Formel I angegebene Bedeutung haben und Z Hydroxyl, Halogen, C₁-C₄-Alkoxy oder Azid darstellt.

Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel, wie einem Kohlenwasserstoff, Dimethylformamid, Dichlormethan oder in Ether.

Vorzugsweise verwendet man äquimolare Mengen an Amin und Carbonsäure in Gegenwart äquimolarer Mengen einer Base wie einem tert. organ. Amin, bevorzugt Triethylamin, Alkalibicarbonat, -Hydroxyd oder - Carbonat.

Als Derivate der Carbonsäure (Formel III) können das Säurehalogenid, -azid, -anhydrid oder -ester dienen. **-** 6 **-**

WO 93/04035

Für die Umsetzung der freien Carbonsäure ist in der Regel die Anwesenheit von POCl₃, SOCl₂ oder PCl₃ erforderlich für die Umsetzung eines Carbonsäure-Esters mit dem Amin ein basischer Katalysator, bevorzugt ein Alkalialkoholat. In vielen Fällen gelingt auch die Reaktion der Carbonsäure mit einem Amin in einem Lösungsmittel wie z.b. Xylol durch Erwärmen unter Rückfluß am Wasserabscheider.

Die Harnstoff-Derivate der allgem. Formel I (X = -NR-C-NR-) werden vorzugsweise durch Addition eines Isocyanats IV an ein Amin der Formel II, durchgeführt in einem inerten Lösungsmittel z.B. Toluol, erhalten (vgl. Houben-Weyl, Bd. VIII S. 157).

$$I = + O = C = N - Y$$

$$I = IV$$

$$HO = C - NH - C - NH - Y$$

$$I$$

Die Verbindungen der Formel I finden aufgrund ihrer stabilisierenden Wirkung auf Lipoproteine Verwendung als Arzneimittel, insbesondere als Antiatherosclerotica.

Desweiteren wirken sie antiinflammatorisch, cytoprotektiv sowie antiasthmatisch. Sie können aber auch als Inhibitoren der reperfusionsabhängigen Lipidperoxidation und als Stabilisatoren des "lung surfactant factor" eingesetzt werden.

Falls einzelne Reaktionsprodukte nicht in genügender Reinheit anfallen, kann die Reinigung der Rohprodukte durch Kristallisation oder Säulenchromatographie erfolgen.

Zur Herstellung von Salzen mit physiologisch verträglichen organischen oder anorganischen Basen wie beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Calciumhydroxid, Ammoniumhydroxid, Methylglucamin, Morpholin, Triethylamin oder Ethanolamin können die Verbindungen der Formel I mit den entsprechenden Basen umgesetzt werden. Auch Mischungen der sauren Verbindungen mit einem geeigneten Alkalicarbonat bzw. - hydrogencarbonat kommen in Betracht.

Zur Herstellung von Arzneimitteln werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I in an sich bekannter Weise mit geeigneten pharmazeutischen Trägersubstanzen, Aroma-, Geschmacks- und Farbstoffen gemischt und beispielsweise als Tabletten oder Dragees ausgeformt oder unter Zugabe entsprechender Hilfsstoffe in Wasser oder Öl, wie z.B. Olivenöl, suspendiert oder gelöst.

Die Substanzen der allgemeinen Formel I können in flüssiger oder fester Form oral und parenteral appliziert werden. Als Injektionsmedium kommt vorzugsweise Wasser zur Anwendung, welches die bei Injektionslösungen üblichen Stabilisierungsmittel, Lösungsvermittler und/oder Puffer, Ethanol, Dimethylsulfoxid, Komplexbildner (wie Ethylendiamintetraessigsäure), hochmolekulare Polymere (wie flüssiges Polyethylenoxid) zur Viskositätsregulierung oder Polyethylen-Derivate von Sorbitanhydriden.

Feste Trägerstoffe sind z.B. Stärke, Lactose, Mannit, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäure, höhermolekulare Fettsäuren (wie Stearinsäure), Gelatine, Agar-Agar, Calciumphosphat, Magnesiumstearat, tierische und pflanzliche Fette oder feste hochmolekulare Polymere (wie Polyethylenglykole). Für die orale Applikation geeignete Zubereitungen können gewünschtenfalls Geschmacks- und Süßstoffe enthalten.

Die verabreichte Dosierung hängt vom Alter, der Gesundheit und dem Gewicht des Empfängers, dem Aussmaß der Krankheit, der Art gleichzeitiger gegebenenfalls durchgeführter weiterer Behandlungen, der Häufigkeit der Behandlungen und der Art der gewünschten Wirkung ab. Üblicherweise beträgt die tägliche Dosis der aktiven Verbindung 0.1 bis 10 mg/kg Körpergewicht.

Die nachfolgenden Beispiele zeigen einige Verfahrensvarianten, die zur Synthese der erfindungsgemäßen Verbindungen verwendet werden können. Sie sollen jedoch keine Einschränkung im Sinne des Erfindungsgedanken darstellen.

Beispiel 1

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-chlor-phenyl)acrylamid

Zu einer Lösung von 10.0 g (42 mmol) 3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzylamin. HCl (z.B. analog Houben-Weyl, Bd. 11/1, S. 502) und 5.4 ml Triethylamin in 100 ml absolutem Toluol tropft man 40 mol 4-Chlorzimtsäurechlorid (aus 7.3 g (40 mmol) 4-Chlorzimtsäure, analog Houben-Weyl Bd.8, S. 464) gelöst in 30 ml Toluol innerhalb 1 Stunde bei Raumtemperatur. Nach 14 Stunden Rühren gießt man den Ansatz in kalte 1 n Salzsäure, trennt die Phasen und schüttelt die organische Phase zweifach mit je 100 ml Wasser.

Nach Trocknen der Toluolphase über MgSO₄ wird das Lösungsmittel i.Vak. entfernt, der Rückstand mit wenig Ligroin angerieben und abgesaugt.

8.7 g fast farblose Kristalle, Fp: 175°C.

WO 93/04035

- 9 -

Beispiel 2

a) N-Methyl-[3,5-di-tert.butyl-4-hydroxy]phenylethylamin.HCl

Ein Gemisch aus 30.0 g (0.12 mol) 3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxyphenethylamin und 13.4 ml (0.13 mol) Benzaldehyd in 200 ml absolutem Toluol wird am Wasserabscheider am Rückfluß erhitzt, bis sich kein Reaktionswasser mehr abscheidet. Anschließend engt man i.Vak. ein, löst erneut in 100 ml absolutem Toluol und versetzt diese Lösung mit 12.6 ml (0.13 mol) Dimethylsulfat. Nach 3 Stunden Erwärmen wird abgekühlt, 150 ml Wasser zugegeben, erneut 1 Stunde auf 120°C erwärmt und wieder abgekühlt. Die wässrige Phase wird abgetrennt, die organische Phase mit wenig HCl conc. versetzt und anschließen i.Vak. eingeengt. Noch vorhandenes Wasser wird mit Toluol azeotrop herausgeschleppt. Der verbleibende Rückstand wird mit wenig Ether/Ligroin verrieben und abgesaugt.

25.8 g bräunliche Kristalle, Fp: 200-203°C.

b) N-2-(3,5-di-tert.butyl-4-hydroxy|phenyl)ethyl-N-methyl-3-(4-chlorphenyl)acrylamid

Ein Gemisch aus 4.0 g (15.6 mmol) des unter a) erhaltenen Amins, 2.6 ml (36 mmol) Pyridin und 100 ml Dichlormethan wird bei Raumtemperatur innerhalb 30 min mit einer Lösung von 16 mmol 4-Chlorzimtsäurechlorid (aus 2.9 g (16 mmol) 4-Chlorzimtsäure, analog Houben-Weyl Bd. 8, S. 464) in 20 ml Dichlormethan versetzt.

Nach 6 Stunden Rühren gießt man in kalte 1n HCl, trennt die Phasen und schüttelt die organische Phase zweifach mit Wasser aus. Nach Trocknen des Dichlormethans über Na₂SO₄ wird das Lösungsmittel i.Vak. entfernt. Nach Anreiben mit Ligroin/Toluol erhält man ein kristallines Produkt.

1.6 g farblose Kristalle, Fp: 156°C.

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(3,4-methylendioxy-phenyl)acrylamid

Zu einer Lösung von 2.7 g (10 mmol) 3.5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzylamin Hydrochlorid (hergestellt analog: Houben-Weyl, Bd. 11/1, S. 502 aus 3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzaldoxim) in 50 ml Tetrahydrofuran gibt man 4.2 ml Triethylamin und saugt nach 2 Stunden Rühren das gebildete Triethylamin Hydrochlorid ab. Zur Lösung der Base werden 2.2 g (10 mmol) 3,4-Methylendioxyphenyl-acrylsäureazid in 50 ml Tetrahydrofuran unter Eiskühlung zugetropft und über Nacht bei Raumtemperatur rühren lassen. Nach Eindampfen der Tetrahydrofuranlösung wird in Wasser und Essigester aufgenommen, trennt die organische Phase ab und schüttelt noch 2 mal mit Essigester. Nach Trocknen der Essigesterphase über Na₂SO₄ wird abdestilliert und der Rückstand mit Ether/Isohexan verrieben und abgesaugt. Es verbleiben 1.4 g farblose Kristalle, Fp. 194-197°C.

Beispiel 4

N-2-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxyphenyl)ethyl-N'-phenyl-harn-stoff

Eine Lösung von 2.0 g (8 mmol) 3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxy-phenethylamin (z.B. nach J.Am.Chem.Soc. 84, 1629 (1962) in 30 ml Toluol wird tropfenweise mit 0.87 ml (8 mmol) Phenyliso-cyanat versetzt. Nach 2 Stunden Rühren wird das Lösungsmittel weitgehend entfernt, der Rückstand abgesaugt und aus Ethanol/Toluol (1:3) umkristallisiert.

2.8 g farblose Kristalle, Fp: 181-83°C.

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-hydroxy-phenyl)acrylamid

4.9 g (30 mmol) trans-4-Hydroxyzimtsäure werden in 50 ml wasserfreiem Aceton suspendiert und mit 12.6 ml (90 mmol) Triethylamin versetzt. Man kühlt im Eisbad auf etwa 5°C ab und tropft eine Lösung von 11.7 g (90 mol) Isobutylchloroformat in 12 ml Aceton zu. Nach 2 Stunden Rühren unter Eiskühlung wird eine Lösung von 6.3 g (96 mmol) Natriumazid in 24 ml Wasser zugetropft und noch weitere 2 Stunden ohne Kühlung weitergerührt. Man verdünnt mit etwa 300 ml Wasser und extrahiert das gebildete Azid mehrmals mit Essigester. Nach Eindampfen wird ein kristallines Produkt vom Fp. 74-76°C erhalten.

Das Azid wird fest zu 100 ml Tetrahydrofuranlösung von 20 mmol 3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzylamin (bereitet wie in Beispiel 3 beschrieben) eingetragen und 2 min bei Raumtemperatur gerührt. Durch Zugabe von 300 ml Wasser und Extrahieren mit Essigester erhält man 10 g der Isobutoxycarbonylverbindung. Durch Lösen mit 75 ml Tetrahydrofuran und Zugabe von 25 ml conc. Ammoniak wird der Ester verseift. Die Lösung wird abdestilliert in Wasser und Essigester gelöst, die organische Phase über Na₂SO₄ getrocknet und im Vak. entfernt. Nach Anreiben und Absaugen erhält man 2.6 g fast farblose Kristalle, Fp. 205-208°C.

	A	R	Y	[Fp°C]
5.1	CH ₂	Н	-CH=CH-\(\bigcirc\)-OCH3	158-161
5.2	CH ₂	Н	-CH=CH-OCH3	193-195
5.3	CH ₂	н	-CH=CH N COOC ₂ H ₅	214-216
5.4	CH ₂	Н	-CH=CH-	148-150
5.5	CH ₂	Н	-CH=CH-CH3	185-188
5.6	CH ₂	н	-CH=CH-CH ₃	232-234
5.7	CH ₂	н	-CH=CHOCOCH3	198-200
5.8	CH ₂	н	-CH=CH-	128-130

	А	R	У	[Fp°C]
5.9	CH ₂	н	-CH=CH-CH ₃ -CH ₃ -CH ₃	195-196
5.10	CH ₂	н	-CH=CH-(-)-O-CH ₂ -(-)	117-118
5.11	CH ₂	н	-CH=CH-	173-174
5.12	CH ₂	н	-CH=CH-CN	213-215
5.13	CH ₂	Н	-CH=CH N	218-221
5.14	CH ₂	Н	-CH=CH N	231-233
5.15	CH ₂	Н	-CH ₂ -O-C ₂ H ₅	134-135
5.16	CH ₂	Н	-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	136-138
5.17	CH ₂	Н	- N	189-190

	A	R	Y	[Fp ^o C]
5.18	CH ₂	Н		213-215
5.19	CH ₂	Н	-__\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	220-222
5.20	CH ₂	Н	- \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	158-160
5.21	CH ₂	H		153-155

[4-[(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxyphenyl)methyl]amino-(3-oxo-1-propenyl)phenoxy]essigsäureethylester

5.6 g (15 mmol) N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-hydroxyphenyl)acrylamid werden in 150 ml Aceton gelöst, 4.2 g Kaliumcarbonat zugegeben und mit 3.4 ml (30 mmol) Bromessig-säureethylester versetzt. Nach 24 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wird i. Vak. eingeengt, in Wasser und Essigester gelöst, die Essigesterphase abgetrennt mit Na₂SO₄ getrocknet und abdestilliert. Der feste Rückstand wird mit Ether verrieben und abgesaugt. Es verbleiben 4.5 g farblose Kristalle, Fp. 144-147°C.

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-dimethylaminophenyl)acrylamid

3.8 g (20 mmol) 4-Dimethylaminozimtsäure werden in 75 ml Tetrahydrofuran gelöst, 0.4 ml (60 mmol) Triethylamin zugegeben und unter Kühlung bei ca. 5°C 2.9 ml (22 mmol) Chlorameisensäureisobutylester zugetropft. Man läßt noch 1 Stunde im Eisbad und 1 Stunde bei Raumtemperatur nachrühren. Anschließend werden 2.8 g (10 mmol) 3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzylamin Hydrochlorid bei Raumtemperatur fest eingetragen und 24 Stunden weiter rühren lassen. Nach Zugabe von 300 ml Wasser wird 3 mal mit Essigester extrahiert. Die organische Phase mit Na₂SO₄ getrocknet und abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird über eine Kieselgel 60 Säule (60x600 mm) mit Isohexan/Essigester 1:1 gereinigt. Die Fraktion mit der reinen Verbindung werden abdestilliert, der Rückstand mit Ether verrieben und abgesaugt. Es verbleiben 2.6 g farblose Kristalle, Fp. 195-197°C.

Beispiel 8

In analoger Weise wie in Beispiel 1 beschrieben werden die folgenden Verbindungen hergestellt:

	A	R	Y	[Fp ^o C]
8.1	CH ₂	Н	CH=CH O	209-11
8.2	CH ₂	Н	CH=CH S	194-96
8.3	CH ₂	н	CH=CH N	158-59
8.4	CH ₂	Н	CH=CH N COOC ₂ H ₅	153 - 55
8.5	CH ₂	Н	CH=CH N H	168-70
8.6	CH ₂	Н	CH=CH N H	128-30

In analoger Weise wie in Beispiel 4 beschrieben werden die folgenden Verbindungen hergestellt:

	A	Б		
		R	Y	[Fp ^o C]
9.1	CH ₂	H	i-C3H7	161-62
9.2	CH ₂	H	-Phenyl-	200-02
9.3	CH ₂	Н	СН3	216-17
9.4	CH ₂	Н	- - -F	190-92
9.5	CH ₂	Н	- ()-c1	217-18
9.6	CH ₂	Н	CF3	165-66
9.7	CH ₂ -CH ₂	н	С ₂ н ₅	160-61
9.8	CH ₂ CH ₂	H	i-C ₃ H ₇	188-90
9.9	CH ₂ CH ₂	Н	-СН3	189-90
9.10	СН ₂ СН ₂	Н	- - F	171-72
9.11	СН ₂ СН ₂	Н	- <u></u>	200-01

	A	R	У	[Fp°C]
9.12	СН ₂ СН ₂	Н	CF3	164-65
9.13	CH ₂	Н	CH=CH-	175-77
9.14	CH ₂	Н	CH=CH-\(\bigcupC1\)	174-76
9.15	CH ₂	Н	CH=CHCH3	202-05
9.16	CH ₂	Н	CH=CHOCH3	188
9.17	CH ₂	Н	CH=CH-\(\bigcup_{\text{NO}}\)-NO2	176-78
9.18	CH ₂	Н	CH=CH-	191-93
9.19	CH ₂	Н	CH=CH-	169-71
9.20	CH ₂	Н	CH=CH-CH3	173
9.21	СН ₂	Н	CH=CH-CF3	174

		,		
	A	R	Y	[Fp ^o C]
9.22	CH ₂	H	CH3	180-82
			CH=CH-	
			CH3	
9.23	CH ₂	H	CH=CH-	191-94
			—	
9.24	CH ₂	Н		174-76
	_		CH=CH O	
			Ch-on	
9.25	CH ₂	H	CH=CH S	166-69
			CH=CH \square S	
9.26	CH ₂	Н	CH=CH N	149-50
			CH=CH/N	
			COOC 2 H 5	
9.27	CH ₂	н	CH=CH	116 (Z)
9.28	-CH ₂ -	н		168-170
			-CH=CH-	
9.29	-сн2-сн-	Н		170
	CH ₃		i-С ₃ -Н ₇	2,0
	Cn ₃			
L			L	L

	A	R	Y	[Fp ^o C]
9.30	-СH ₂ -СН-	Н	Phenyl	102
9.31	-CH ₂ -CH- CH ₃	Н	-Сн3	137-138
9.32	-сн ₂ -сн-	Н	- - F	129-131
9.33	-СН ₂ -СН- СН ₃	Н	- C 1	159-160
9.34	-СН ₂ -СН- СН ₃	н	-CF3	182-183
9.35	CH ₃ -CH ₂ -C- CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇	192-194
9.36	CH ₃ -CH ₂ -C- CH ₃	н	Phenyl	157-158
9.37	CH ₃ -CH ₂ -C- CH ₃	Н	-CH ₃	167-168

	A	R	Y	[Fp ^o C]
9.38	CH ₃ -CH ₂ -C- CH ₃	Н	- (189-190
9.39	CH ₃ -CH ₂ -C- CH ₃	Н	-C1	173-174
9.40	CH ₃ -CH ₂ -C- CH ₃	Н	-CF3	131-132

⁺ungesätt. Acrylderivate sind stets (E)-konfiguriert

In analoger Weise wie in Beispiel 1 beschrieben werden die folgenden Verbindungen hergestellt:

	A	R	У	[Fp ^o C]
10.1	Valenz	Н	Phenyl	194-195
10.2	11	11	-CH ₂	160-161

	A	R	У	[Fp°C]
10.3	11	**	-CH ₂ -CH ₂	132
10.4	11	11	-(CH ₂) ₃	116
10.5	CH ₂	н	Phenyl	188-189
10.6	11	"	-CH ₂ —	133-134
10.7	11	"	-CH ₂ -O-	135-137
10.8	н	"	-CH ₂ -s-	117-118
10.9	11	11	-CH=CH—	161-161
10.10	н	17	-CH=CH-CH3	153
10.11	11	88	-CH=CH—F	173-174
10.12	11	11	-CH=CH-()-OCH3	156-157
10.13	11	71	-ch=ch—Cl	153-155
10.14	21	н	-CH=CH—CH ₃	178-180

	A	R	Y	[Fp°C]
10.15	11	Ħ	-CH=CH—CF ₃	135 - 137
10.16	11	11	-ch=ch—CH ₃	197-199
10.17	H	11	CH ₃ -CH=CH-\(\sum_{NO_2}\)	184 - 187
10.18	11	11	-CH=CH-	192-194
10.19	11	11	-CH=C(CH ₃)-	154-156
10.20	CH ₂ -CH ₂	Н	-C1	153
10.21	11	**	-(CH ₃) ₃	153-155
10.22	11	Ħ	-CH ₂	138-139
10.23	11	**	-CH ₂ -CH ₂ -	106-107
10.24	tt	11	-(CH ₂) ₃ —	75
10.25	11	19	-CH=CH—	176
10.26	ii	11	-CH=CH—()F	176
10.27	n	11	-CH=CH	157

	A	R	У	[Fp ^o C]
10.28	11	Ħ	-CH=CH-C1	178
10.29	11	11	-CH=CHC1	167
10.30	11	11	-CH=CH——————————————————————————————————	175-176
10.31	"	11	-CH=CH—COOEt	180-181
10.32	**	11	-сн=сн—Соон	246-248
10.33	11	**	-СН=СН——ОН	153
10.34	"	11	-CH=CH	168-169
10.35	11	11	-CH ₂ -CH ₂ -F	80-81
10.36	11	11	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	88-89
10.37	11	11	-CH ₂ -CH ₂ -COOEt	120-121
10.38	11	11	CH ₂ =CH-CH ₂ -CH ₂ -	91-93
10.39	11	11	-c =c —⊙	135
10.40	u	11	-c ≡c - ()-c1	138

	A	R	Y	[Fp ^o C]
10.41	CH ₂	Н	-CH ₂ -O-CH ₃	111-113
10.42	11	"	-cн ₂ -о-	141-143
10.43	"	u	-CH ₂ -O-	105-107
10.44	11	11	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	129-131
10.45	11	11	-сн ₂ -о-	92-94
10.46	11	11	-CH ₂ -O-	113-114
10.47	11	11	-CH ₂ -O-	122-124

	A	R	Ā	[Fp ^o C]
10.48	,11	11	-CH ₂ -O-	102-103
10.49	11	н	CH ₃	143-144
10.50	п	11	-CH ₂ -O-CH ₂ -	129-132
10.51	н		H ₃ C — CH ₃	168-169
10.52	11	н	H ₃ C—CH ₃	75-77
10.53	11	ft .	-(CH ₂) ₃ -0-0	99-100
10.54	н	н	-CH ₂ -O-\ -CN	160-162
			52	

	A	R	Y	[Fp ^o C]
10.55	"	11	-CH=CHCOOC ₂ H ₅	149-150
10.56	"	11	-CH=CH-\(\bigcup_{\text{-OCH}_3}\)	177-178
10.57	11	11	CH3 O	160-161
10.58	11	"	s	220-222
10.59	сн ₂ -сн ₂	H	H3C O	141-142
10.60	tt	11		129-130
10.61	11	**	-H ₂ C S	127-128
10.62	**	11	- N-	128
10.63	11	11	-\(\int_{N}\)	153

	A	R	Y	[Fp ^o C]
10.64	11	н	-\(\tilde{\text{N}}\)	131
10.65	"	17	-CH ₂ -	151
10.66	"	#1	-CH ₂ -CH ₂ -N	133
10.67	11	"	- N	165
10.68	н	11	-_N	134

In analoger Weise wie in Beispiel 2 beschreiben werden die folgenden Verbindungen hergestellt:

	A	R	Y	[Fp ^o C]
11.1	СН ₂ -СН ₂	CH ₃	-C(CH ₃) ₃	151-153
11.2	11	11	-CH ₂ -CH ₂ -F	133
11.3	78	11	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	124-125
11.4	11	"	-CH ₂ -CH ₂ -COOEt	118-119
11.5	11	11	-CH=CH—F	133
11.6	и	11	-CH=CH-C1	150
11.7	11	11	-CH=CH—C1	123-124
11.8	"	11	-CH=CH—CH ₃	115-116
11.9	II	II	-CH=CH—COOEt	118-119
11.10	**	"	-сн=сн—Соон	199-201
11.11	11	11	-CH=CH—CH3	146-147
11.12	11	11	- c ≡c _	119
11.13	11	11	-c≡c—c1	146

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-phenoxyessig-säure)acrylamid

5.8 g (0.0124 mol) N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-phenoxyessigsäureethylester)acrylamid (Beispiel 6) werden in 50 ml Ethanol und 50 ml Wasser mit 1.06 g (0.019 mol) KOH 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Man destilliert den Alkohol ab, säuert mit verd. Salzsäure an und extrahiert mit Essigester. Nach Verdampfen des Essigester kristallisiert das Produkt aus Ether/Isohexan (1:1) aus. Man erhält 1.1 g vom Fp. 125-126°C.

Analog erhält man:

- 12.1 N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(3,4-dihydroxy-phenyl)acrylamid fast farblose Kristalle, Fp. 233-235°C aus N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl-3-(3,4-diacetoxy-phenyl)arylamid (Beisp. 5.7)
- 12.2.N-(3.5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-hydroxycarbonyl-phenyl)acrylamid aus N-3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-ethoxycarbonylphenyl)acrylamid (Beisp. 10.55)

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-pivaloyl-phenyl)acrylamid

3.8 g (10 mmol) N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-hydroxyphenyl)acrylamid (Beisp. 5) werden in 100 ml Tetrahydrofuran gelöst und 2.8 ml (20 mmol) Triethylamin zugegeben. Unter Kühlung werden zwischen 5° und 10°C 1.5 ml (12 mmol) Pivalinsäurechlorid in 5 ml Tetrahydrofuran gelöst, zugetropft. Nach 24 h rühren bei Raumtemperatur wird mit Wasser verdünnt und mit Essigester extrahiert. Der Essigesterrückstand wird über eine Kieselgelsäule (KG 60) mit Isohexan/Essigester gereinigt. Es verbleiben nach Anreiben mit Ether farblose Kristalle vom Fp. 172-173°C.

Beispiel 14

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-amino-phenyl)acrylamid

4.1 g (10 mmol) N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-nitrophenyl)acrylamid (Beisp. 10.17) werden in 250 ml Ethanol gelöst und mit 6.5 g (100 mmol) Zink-Staub versetzt. Innerhalb 1 h werden unter kräftigem Rühren 100 ml 2 molare Salzsäure zugetropft. Nach 3 stündigem Rühren ist die Reaktion beendet. Es wird abgesaugt, das Filtrat abdestilliert und in Essigester und Wasser aufgenommen. Der Essigesterrückstand wird über eine Kieselgelsäule (KG 60) gereinigt. Es werden 1.5 g Produkt vom Fp. 80°C (sintern) nach Anreiben mit Isohexan erhalten.

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-4-hydroxy-phenoxyessig-säureamid

1.5 g 3.2 mmol N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-4-benzyloxy-phenoxyessigsäureamid (Beisp. 10.50) werden in 50 ml Methanol gelöst, mit 0.5 g l0proz. Pd-Kohle versetzt und 3 h bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Nach Absaugen des Katalysators und Eindampfen des Lösungsmittels werden 1.2 g farblose Kristalle vom Fp. 114-116°C erhalten.

Analog Beispiel 15 erhält man:

Beispiel	A	R	Y	Fp.°C
11.1	CH ₂	н	-CH ₂ -O-\(\bigce\)-NH ₂	109-111
11.2	CH ₂	н	-CH ₂ -CH ₂ -	140-141

N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-hydroxymethylphenyl)acrylamid

2.7 g 6 mmol N-(3,5-Di-tert.butyl-4-hydroxybenzyl)-3-(4-ethoxy-carbonyl-phenyl)acrylamid (Beisp. 10.55) werden mit Li BH₄ (hergestellt aus 1.4 g NaBH₄ 37 mmol und 1.6 g LiCl 37 mmol) in 100 ml Ethylenglycoldimethylether 24 h bei Raumtemperatur und anschließend 4 h bei 50°C gerührt. Der Reduktionskomplex wird mit Wasser und 2 mol Schwefelsäure zersetzt und das Produkt mit Essigester extrahiert. Nach Einengen der Essigesterphase und Anreiben mit Ether/Isohexan werden 1.1 g farblose Kristalle vom Fp. 177-179°C erhalten.

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

$$HO \longrightarrow$$
 $-A-X-Y$ (I)

in der

- A Valenz, eine gerade oder eine verzweigte Alkylkette mit 1 bis 5 C-Atomen
- x eine -NR-CO- (Amid) oder eine -NR-CO-NR-(Harnstoff) Gruppe, in der R ein Wasserstoffatom oder einen C_1 C_4 -Alkylrest darstellt,

und

eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Kohlenwasserstoffkette mit 1 bis 6 C-Atomen, die durch einen Aryl-, Hetaryl- Aryloxy-, oder Arylthio-Rest substituiert sein kann, einen C3-C6-Cycloalkyl-, oder einen Arylrest darstellt, wobei der betreffende Aryl- bzw. Hetarylrest jeweils ein bis dreifach in allen möglichen Positionen am Ring durch CN, Hydroxymethyl, Methylendioxy-, Halogen, Trifluormethyl, C1-C4-Alkyl, Amino, C1-C4-Acylamino, Di-(C1-C4)-alkylamino, Hydroxy, C1-C4-Alkoxy, Carboxyl, Oxyessigsäureethylester oder Nitro substituiert sein kann,

bedeuten,

mit der Maßgabe, daß Y nur unsubstituiertes Phenyl bedeutet, wenn A eine andere Bedeutung als -CH₂- oder -CH₂-CH₂- hat, sowie deren pharmakologische unbedenkliche Salze.

2. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I

$$HO -A-X-Y$$
 (I)

in der

- A Valenz, eine gerade oder eine verzweigte Alkylkette mit 1 bis 5 C-Atomen
- X eine -NR-CO- (Amid) oder eine -NR-CO-NR-(Harnstoff) Gruppe, in der R ein Wasserstoffatom oder einen C_1 C_4 -Alkylrest darstellt,

und

eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Kohlenwasserstoffkette mit 1 bis 6 C-Atomen, die durch einen Aryl-, Hetaryl- Aryloxy-, oder Arylthio-Rest substituiert sein kann, einen C3-C6-Cycloalkyl-, oder einen Arylrest darstellt, wobei der betreffende Aryl- bzw. Hetarylrest jeweils-ein bis dreifach in allen möglichen Positionen am Ring durch CN, Hydroxymethyl, Methylendioxy-, Halogen, Trifluormethyl, C1-C4-Alkyl, Amino, C1-C4-Acylamino,

 $Di-(C_1-C_4)$ -alkylamino, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkoxy, Carboxyl, Oxyessigsäureethylester oder Nitro substituiert sein kann,

bedeuten,

mit der Maßgabe, daß Y nur unsubstituiertes Phenyl bedeutet, wenn A eine andere Bedeutung als -CH₂- oder -CH₂-CH₂- hat,

sowie deren pharmakologische unbedenkliche Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man in an sich bekannter Weise

a) für den Fall, daß X eine -CO-NR-Gruppe darstellt, eine Verbindung der Formel II

in der A und R die angegebene Bedeutung haben, mit einer Verbindung der Formel III

$$\begin{array}{c}
O \\
\parallel \\
Y-C-Z
\end{array} \tag{III}$$

in der Y die angegebene Bedeutung hat und Z Hydroxyl, Halogen, C1-C4-Alkoxy oder Azid darstellt,

umsetzt,

und

b) für den Fall, daß X eine -NR-CO-NR-Gruppe darstellt, eine Verbindung der Formel II

in der A und R die angegebene Bedeutung haben, mit einem Isocyanat der Formel IV umsetzt

$$O=C=N-Y \tag{IV}$$

in der Y die angegebene Bedeutung hat,

und anschließend gewünschtenfalls die erhaltenen Verbindungen der Formel I durch geeignete Maßnahmen in andere Verbindungen der Formel I umwandelt oder die Verbindungen in pharmakologisch unbedenkliche Salze überführt.

- 3. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung gemäß Anspruch 1, neben üblichen Träger- und Hilfsstoffen.
- 4. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von Stoffwechselerkrankungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 92/01821

	5			
Int. C	1. C07C233/22; A61K31/165; C0	07C235/34; C07C233/29		
According t	C07C275/28 C07D209/26; Co International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC		
	DS SEARCHED			
	ocumentation searched (classification system followed by	y classification symbols)		
Int.	C1 ⁵ C07C; C07D			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the e	extent that such documents are included in th	e fields searched	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of	of data base and, where practicable, search t	erms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	EP,A,O 404 039 (BOEHRINGER MANN 27 December 1990	NHEIM GMBH)	1-4	
	cited in the application	_		
	* example, table page 10 - page page 4, line 27 - line 40; clai			
A	EP,A,O 407 200 (KANEGAFUCHI KAC KABUSHIKI KAISHA)	GAKU KOGYO	1-4	
	9 January 1991			
	cited in the application			
	see claims 			
A	EP,A,O 415 123 (MITSUBISHI KASI	EI CORP.)	1–4	
w.	6 March 1991 see claims			
A	EP,A,O 405 233 (MITSUBISHI KASH 2 January 1991	EI CORP.)	1-4	
	see claims			
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" docume	categories of cited documents: Int defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the inte- date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	cation but cited to understand	
"E" earlier d	particular relevance locument but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.		
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alon	e	
•	reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such (step when the document is documents, such combination	
"P" docume	nt published prior to the international filing date but later than rity date claimed	being obvious to a person skilled in th	ie art	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	rch report	
3 Nov	vember 1992 (03.11.92)	23 November 1992 (23.11.	92)	
Name and m	nailing address of the ISA/	Authorized officer	***	
EUROE	PEAN PATENT OFFICE			
Facsimile N	0.	Telephone No.		

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. EP SA 62959

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 03/11/92

Patent document cited in search report	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0404039	27-12-90	DE-A- JP-A-	03200	03-01-91 01-03-91
EP-A-0407200	09-01-91	CA-A- JP-A-		06-01-91 06-12-91
EP-A-0415123	06-03-91	JP-A- AU-A- US-A-		25-12-91 07-02-91 30-06-92
EP-A-0405233	02-01-91	AU-A- CA-A- US-A- JP-A-	2018848	20-12-90 15-12-90 05-11-91 19-04-91

Internationales Aktenzeichen

I. KLASSIF	IKATION DES ANMELDUNG	GEGENSTANDS (bei mehreren	Klassifikationssymbolen sind alle anz	ugeben) ⁶
		n (IPC) oder nach der nationalen		0070222/20
Int.Kl.	5 C07C233/22; C07C275/28;	A61K31/165; C07D2O9/26;	C07C235/34; C07D213/82;	C07C233/29 C07C237/20
II. RECHER	CHIERTE SACHGEBIETE			
		Recherchierter M		
Klassıfikat	ionssytem	K	<u> </u>	
Int.Kl.	5 C07C	; C07D		
	Recherchi	erte nicht zum Mindestprüfstoff g unter die recherchierte	ehörende Veröffentlichungen, soweit d n Sachgebiete fallen ²	iese
III. EINSCI	ILAGIGE VEROFFENTLICHT	ngen ⁹		
Art.º	Kennzeichnung der Veröffent	ichung 11, soweit erforderlich unt	er Angabe der maßgeblichen Teile ¹²	Betr. Anspruch Nr. 13
A	27. Dezember in der Anmelo * Beispiele.		- Seite 15;	1-4
A	KABUSHIKI KA 9. Januar 199 in der Anmelo siehe Ansprü	01 dung erwähnt che		1-4
A	6. März 1991 siehe Ansprü	23 (MITSUBISHI KAS	EI CORP.) -/	-
"Beson "A" Ve de "E" alt tic "L" Ve zw fer na an "O" Ve ei be "P" Ve	dere Kategorien von angegebenei eröffentlichung, die den allgemein finiert, aber nicht als besonders ieres Dokument, das jedoch erst eriefentlichung, die geeignet ist, eifelhaft erscheinen zu lassen, of ntlichungsdatum einer anderen in nnten Veröffentlichung belegt wiederen besonderen Grund angeget eröffentlichung, die sich auf eine ne Benutzung, eine Ausstellung eine eröffentlichung, die vor dem inter m, aber nach dem beanspruchter cht worden ist	nen Stand der Technik nedeutsam anzusehen ist am oder nach dem interna- cht worden ist einen Prioritätsanspruch er durch die das Veröf- arecherchenbericht ge- aren soll oder die aus einem en ist (wie ausgeführt) mündliche Offenbarung, oder andere Maßnahmen	ist und mit der Anmeldung nic Verständnis des der Erfindung oder der ihr zugrundeliegendel "X" Veröffentlichung von besonder te Erfindung kann nicht als nic keit beruhend betrachtet werde "Y" Veröffentlichung von besonder te Erfindung kann nicht als au ruhend betrachtet werden, wer	Assatum verorentich worder ht kollidiert, sondern nur zum grugrundeliegenden Prinzips n Theorie angegeben ist er Bedeutung; die beanspruch- eu oder auf erfinderischer Tätig- en er Bedeutung; die beanspruch- uf erfinderischer Tätigkeit be- n die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kate- wird und diese Verbindung für ist
	Abschlusses der internationalen	Recherche	Absendedatum des internations 2 3. 11.	Lep Recherchenberichts
Datum ges	03.NOVEMBER 1			
Internation	naie Recherchenbehörde		Unterschrift des bevollmächtig	rten Bediensteten
	EUROPAISCHE	S PATENTAMT	SEUFERT G.H.	

	NSCHLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Betr. Anspruch Nr.				
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	2001 1MD41 200 1 111			
	EP,A,O 405 233 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 2. Januar 1991 siehe Ansprüche	1-4			
100					

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9201821 SA 62959

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

03/11/92

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichu
EP-A-0404039	27-12-90	DE-A- JP-A-	3920616 3048648	03-01-91 01-03-91
EP-A-0407200	09-01-91	CA-A- JP-A-	2020437 3275657	06-01-91 06-12-91
EP-A-0415123	06-03-91	JP-A- AU-A- US-A-	3294256 6001390 5126483	25-12-91 07-02-91 30-06-92
EP-A-0405233	02-01-91	AU-A- CA-A- US-A- JP-A-	5700990 2018848 5063247 3095153	20-12-90 15-12-90 05-11-91 19-04-91